

# Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Geit  
Schaap  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik  
Subcutaan gebruik  
Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 72 hour

**Subcutaan gebruik:**

•

**Geit**

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 96 hour

•

**Schaap**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 72 hour

•

**Rund**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 96 hour

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

aniMedica GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/08/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

**Vergunningsnummer:**

401622.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/07/2017

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0147/003

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Slovenië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2401622-paren-20180221.rtf